

Feliflea 400 mg spot-on oplossing voor extra grote honden

Oprávněný

- Imidacloprid

Identifikácia lieku

Názov lieku:

Feliflea 400 mg spot-on oplossing voor extra grote honden

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Použitie na určené miesto

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

400.00 milligram(s) / 4.00 millilitre(s)

Lieková forma:

Roztok na určené miesto na koži

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QP53AX17

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#)
[Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Holandsko

Opis balenia:

Dostupné len v [Holandsky](#)

Dostupné len v [Holandsky](#)

Dostupné len v [Holandsky](#)

Dostupné len v [Holandsky](#)

Dostupné len v [Holandsky](#)

Dostupné len v [Holandsky](#)

Dostupné len v [Holandsky](#)

Dostupné len v [Holandsky](#)

Dostupné len v [Holandsky](#)

Dostupné len v [Holandsky](#)

Dostupné len v [Holandsky](#)

Dostupné len v [Holandsky](#)

Dostupné len v [Holandsky](#)

Dostupné len v [Holandsky](#)

Dostupné len v [Holandsky](#)

Dostupné len v [Holandsky](#)

Dostupné len v [Holandsky](#)

Dostupné len v [Holandsky](#)

Dostupné len v [Holandsky](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

C&H Generics Limited

Dátum registrácie lieku:

22/04/2021

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited
Realoch Pharma Limited

Zodpovedný orgán:

Medicines Evaluation Board

Číslo registrácie:

REG NL 127509

Dátum zmeny stavu registrácie:

23/04/2021

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.